



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁷ : A61K 7/11, 7/06	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/25736 (43) Date de publication internationale: 11 mai 2000 (11.05.00)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/02585 (22) Date de dépôt international: 25 octobre 1999 (25.10.99) (30) Données relatives à la priorité: 98/13807 3 novembre 1998 (03.11.98) FR (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR). (72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): VILBERT, Arnaud [FR/FR]; 9, rue Paul Signac, F-92390 Ville-neuve-La-Garenne (FR). (74) Mandataire: MISZPUTEN, Laurent; L'Oréal / D.P.I., 6, rue Bertrand Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).		(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). Publiée <i>Avec rapport de recherche internationale.</i>
(54) Title: AEROSOL DEVICE CONTAINING A CONDENSATION POLYMER COMPRISING AT LEAST A POLYURETHANE AND/OR POLYUREA UNIT		
(54) Titre: DISPOSITIF FLACON POMPE CONTENANT UN POLYCONDENSAT COMPRENANT AU MOINS UN MOTIF POLYURETHANNE ET/OU POLYUREE		
(57) Abstract The invention concerns aerosol devices comprising a reservoir containing, in a cosmetically suitable medium, a multiple-block polymer (A) comprising at least a polyurethane and/or polyurea unit and a film-forming polymer (B), the polymers (A) and (B) and the device being selected so as to obtain, at the device outlet, droplets of composition with average diameter less than 80 μ m. The invention also concerns a hairstyling or hair-fixing method comprising the use of said devices and their use for making a hairstyling product.		
(57) Abrégé L'invention a pour objet des dispositifs flacons pompes comprenant un réservoir qui contient, dans un milieu cosmétiquement acceptable, un polymère (A) multi-séquentiel comprenant au moins un motif polyuréthane et/ou polyuréé et un polymère filmogène (B), les polymères (A) et (B) et le dispositif étant choisis de sorte à obtenir, à la sortie du dispositif, des gouttelettes de composition de diamètre moyen inférieur à 80 μ m. Elle vise également un procédé pour la mise en forme ou le maintien de la coiffure comprenant la mise en oeuvre de ces dispositifs ainsi que leur utilisation pour la fabrication d'un produit de coiffage.		

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce			TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Bésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun	KR	République de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KZ	Kazakhstan	PT	Portugal		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LI	Liechtenstein	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SD	Soudan		
DK	Danemark	LR	Libéria	SE	Suède		
EE	Estonie			SG	Singapour		

**DISPOSITIF FLACON POMPE CONTENANT UN POLYCONDENSAT
COMPRENANT AU MOINS UN MOTIF POLYURETHANNE ET/OU
POLYUREE**

- 5 L'invention a pour objet des dispositifs flacons pompes comprenant un réservoir qui contient, dans un milieu cosmétiquement acceptable, un polymère (A) multiséquencé comprenant au moins un motif polyuréthane et/ou polyurée et un polymère filmogène (B), les polymères (A) et (B) et le dispositif étant choisis de sorte à obtenir, à la sortie du dispositif, des gouttelettes de composition de
- 10 diamètre moyen inférieur à 80 μm . Elle vise également un procédé pour la mise en forme ou le maintien de la coiffure comprenant la mise en oeuvre de ces dispositifs ainsi que leur utilisation pour la fabrication d'un produit de coiffage.

La fixation de la coiffure est un élément important du coiffage qui consiste

15 à maintenir la mise en forme déjà réalisée ou à mettre en forme les cheveux et à les fixer simultanément.

Les produits capillaires pour la mise en forme et/ou le maintien de la coiffure les plus répandus sur le marché de la cosmétique sont des compositions à pulvériser essentiellement constituées d'une solution le plus souvent

20 alcoolique et/ou aqueuse et d'un ou plusieurs matériaux, généralement des résines polymères, dont la fonction est de former des soudures entre les cheveux, appelés encore matériaux fixants, en mélange avec divers adjuvants cosmétiques. Cette solution peut être conditionnée par exemple dans un flacon

25 pompe.

Pour satisfaire aux obligations liées à l'environnement, les compositions pour la fixation de la coiffure doivent dégager de moins en moins de composés organiques volatiles (VOC). A cet effet, la quantité de solvants organiques vo-

30 latiles dans la composition est diminuée et ces solvants sont remplacés par de l'eau. Toutefois, cette modification de la formulation des compositions capillaires a pour effet néfaste d'augmenter fortement leur viscosité.

Le conditionnement sous forme flacon pompe est spécialement pratique pour l'utilisateur qui peut facilement doser la quantité de produit qu'il souhaite appliquer. Toutefois, ce type de conditionnement rend parfois difficile l'application du produit de façon homogène sur les cheveux, car les gouttelettes de produit sortant du flacon pompe sont souvent trop grosses. Cet inconvénient est particulièrement marqué pour les compositions visqueuses pour lesquelles des gouttelettes fines sont difficilement obtenues.

La qualité de la pulvérisation obtenue au moyen d'un dispositif flacon pompe, c'est-à-dire essentiellement la distribution des gouttelettes dans l'espace à la sortie de la buse, dépend fortement de la constitution chimique de la composition mise en œuvre. On porte donc un intérêt tout particulier à la réalisation de dispositifs flacons pompes qui donnent lieu à de fines gouttelettes, en dépit d'une viscosité élevée des compositions.

Il est connu par le brevet DE 195 41 326 de préparer des compositions de coiffage comprenant un polymère à motif polyuréthane en tant que polymère fixant. Les dispositifs peuvent toutefois être améliorés en ce qui concerne notamment les propriétés cosmétiques qu'ils confèrent aux cheveux tout en offrant une meilleure qualité de pulvérisation.

De manière surprenante et inattendue, la Demanderesse a découvert, contre toute attente, qu'il était possible de réaliser des dispositifs flacons pompes qui satisfont aux exigences exprimées ci-dessus, en opérant une sélection d'une part, sur la composition cosmétique et d'autre part, sur les moyens de distribution de cette composition.

L'invention a pour objet un dispositif flacon pompe comprenant un réservoir contenant une composition capillaire ainsi que des moyens de distribution de la composition, caractérisé par le fait que:

- (1) la composition comprend, dans un milieu cosmétiquement acceptable, au moins un polycondensat (A) comprenant au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée et au moins un polymère filmogène (B) différent de (A);
(2) les polymères (A) et (B) et le dispositif étant choisis de sorte à obtenir, à la
5 sortie du dispositif, des gouttelettes de composition de diamètre moyen inférieur ou égal à 80 μm .

Un autre objet de l'invention concerne un procédé pour la mise en forme ou le maintien de la coiffure comprenant la mise en oeuvre de ce dispositif fla-
10 con pompe.

Encore un autre objet de l'invention concerne l'utilisation de ce dispositif pour la fabrication d'un produit de coiffage.

15 Les polycondensats comprenant au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée particulièrement visés par la présente invention sont ceux décrits dans les brevets EP 0 751 162, EP 0 637 600, FR 2 743 297 et EP 0 648 485 dont la Demanderesse est Titulaire, ainsi que le brevets EP 0 656 021 ou WO 94/03510 de la Société BASF et EP 0 619 111 de la Société National
20 Starch.

Les polycondensats utilisés conformément à l'invention peuvent être solubles dans le milieu cosmétiquement acceptable, notamment après neutralisation par une base organique ou minérale, ou encore former une dispersion
25 dans ce milieu. La dispersion peut comprendre alors au moins 0,05 % de tensioactif permettant la mise en dispersion et le maintien en dispersion du polycondensat.

Selon l'invention, on peut utiliser tout type de tensioactif dans ladite dispersion, mais de préférence un tensioactif non ionique. La taille moyenne des
30 particules du polycondensat dans la dispersion est de préférence comprise entre 0,1 et 1 micron.

A titre d'exemple, le polycondensat peut être formé par un arrangement de blocs, cet arrangement étant obtenu notamment à partir de:

- (1) au moins un composé qui contient deux ou plus de deux atomes d'hydrogène actifs par molécule;
- (2) au moins un diol ou un mélange de diols contenant des radicaux acides ou leurs sels;
- (3) au moins un di- ou polyisocyanate.

Avantageusement, les composés (1) sont choisis dans le groupe comprenant les diols, les diamines, les polyesterols, les polyétherols ou leur mélange.

Les composés (1) qui sont préférés sont les polyéthylène et les polypropylène glycols linéaires, en particulier ceux qui sont obtenus par réaction de l'oxyde d'éthylène ou de propylène avec l'eau ou du diéthylène ou du dipropylène glycol en présence d'hydroxyde de sodium en tant que catalyseur. Ces polyglycols ont généralement un poids moléculaire compris entre environ 600 et 20000.

D'autres composés organiques préférés sont ceux qui ont des groupes mercapto, amino, carboxyle ou hydroxyle. Parmi ceux-ci, on cite plus particulièrement les composés polyhydroxy tels que les polyéther diols, les polyester diols, les polyacétal diols, les polyamide diols, les polyester polyamide diols, les poly(alkylène éther) diols, les polythioéther diols et les polycarbonate diols.

Les polyéther diols préférés sont, par exemple, les produits de condensation d'oxyde d'éthylène, d'oxyde de propylène ou de tétrahydrofurane, leurs produits de copolymérisation ou de condensation, greffés ou blocs, tels que les mélanges de condensats d'oxyde d'éthylène et de propylène, et les produits de polymérisation d'oléfines, sous haute pression, avec les condensats d'oxyde d'alkylène. Des polyéthers appropriés sont par exemple préparés par conden-

sation d'oxydes d'alkylène et d'alcools polyhydriques, tels que l'éthylène glycol, le 1,2-propylène glycol et le 1,4-butanediol.

Les polyesters diols, polyesters amides, polyamides diols sont de préférence saturés et sont obtenus, par exemple, à partir de la réaction d'acides polycarboxyliques saturés ou insaturés avec des alcools polyhydriques, des diamines ou des polyamines. Pour préparer ces composés, on peut utiliser, par exemple, l'acide adipique, l'acide succinique, l'acide phtalique, l'acide téréphthalique et l'acide maléique. Des alcools polyhydriques appropriés pour préparer les polyesters incluent par exemple l'éthylène glycol, le 1,2-propylène glycol, le 1,4-butanediol, le néopentyl glycol et l'hexane diol. On peut aussi utiliser des aminoalcools, par exemple l'éthanolamine. Des diamines appropriés pour préparer les amides polyesters sont l'éthylène diamine et l'hexaméthylène diamine.

15

Des polyacétals appropriés peuvent être préparés, par exemple, à partir de 1,4-butanediol ou d'hexanediol et de formaldéhyde. Des polythioéthers appropriés peuvent être préparés par exemple par réaction de condensation entre des thioglycol soit seuls ou en combinaison avec d'autres glycols tels que l'éthylène glycol, le 1,2-propylène glycol ou avec d'autres composés polyhydroxylés. Les composés polyhydroxylés contenant déjà des groupements urée ou uréthane, des polyols naturels, qui peuvent être davantage modifiés, par exemple, l'huile de castor et les carbohydrates peuvent également être utilisés.

25

Plus préférentiellement, le composé du groupe (1) est un polyestérol, notamment un polyester diol formé par la réaction d'au moins un (di)-polyol (1_a) et d'au moins un acide (1_b). Le (di)-polyol (1_a) est en particulier choisi dans le groupe comprenant le néopentylglycol, le butanediol-1,4, l'hexanediol, l'éthylène glycol, le diéthylène glycol, le propylèneglycol, le butylèneglycol, le néopentylglycol et (di)-polyéthylèneglycol. L'acide (1_b) est en particulier choisi dans le groupe comprenant l'acide phtalique, l'acide isophtalique, l'acide adipique et l'acide (poly)-lactique.

30

En tant que composé (2), on peut notamment utiliser un acide hydroxy-carboxylique tel que l'acide diméthylol propanoïque (DMPA) ou un acide carboxylique 2,2-hydroxyméthyl. En général, le composé (2) est utile en tant que
5 bloc de couplage. En tant que composés (2), on préfère ceux comprenant au moins un poly (acide-(alpha-hydroxycarboxyliquediol)).

Les composés (2) particulièrement préférés conformément à l'invention sont ceux choisis dans le groupe comprenant le 2,2-di-(hydroxyméthyl) acide
10 acétique, le 2,2-dihydroxyméthyl acide propionique, le 2,2-dihydroxyméthyl acide butyrique, l'acide 2,2-dihydroxyméthyl acide pentanoïque.

Le di- ou polyisocyanate (3) peut être choisi en particulier dans le groupe comprenant l'hexaméthylène diisocyanate, l'isophorondiisocyanate (IDPI), le
15 toluylendiisocyanate, le diphénylméthane 4,4'-diisocyanate (DPMD) et le dicyclohexylméthane 4,4'-diisocyanate (DCMD), le méthylène-di-p-phényl diisocyanate, le méthylène-bis(4-cyclohexylisocyanate), l'isophorone diisocyanate, le toluène diisocyanate, le 1,5-naphtalène diisocyanate, le 4,4'-diphénylméthane diisocyanate, le 2,2'-diméthyl-4,4'-diphénylméthane diisocyanate, le 1,3-
20 phénylène diisocyanate, le 1,4-phénylène diisocyanate, des mélanges de 2,4- et de 2,6- toluène diisocyanate, le 2,2'-dichloro-4,4'-diisocyanato diphénylméthane, le 2,4-dibromo-1,5-diisocyanato naphtalène, le 1,4-diisocyanate butane, l'hexane-1,6-diisocyanate, le cyclohexane-1,4-diisocyanate.

25 Le polycondensat peut être formé à l'aide d'un composé supplémentaire (4) servant en général à allonger la chaîne du polycondensat. Ces composés (4) peuvent être choisis dans le groupe comprenant notamment les glycols saturés ou insaturés tel que l'éthylène glycol, le diéthylène glycol, le néopentylglycol, le triéthylène glycol, les aminoalcools tels que l'éthanolamine, la propanolamine, la butanolamine, les amines primaires hétérocyclique, aromatique,
30 cycloaliphatique, et aliphatique, les diamines, les acides carboxylique tels que les acides carboxyliques aliphatique, aromatique, hétérocyclique comme l'acide

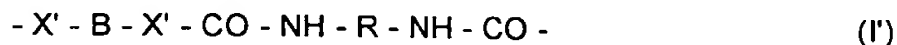
oxalique, succinique, glutarique, adipique, sébacique, téréphtalique, les acides aminocarboxyliques. Les composés (4) préférés sont les diols aliphatiques.

Les polycondensats conformes à l'invention peuvent également être formés à partir de composés supplémentaires (5) ayant un squelette siliconé tels que les polysiloxanes, les polyalkylsiloxanes ou les polyarylsiloxanes notamment les polyéthylsiloxanes, les polyméthylsiloxanes et les polyphénylsiloxanes, comportant éventuellement des chaînes hydrocarbonées greffées sur les atomes de silicium.

10

Les séquences de polyuréthane et/ou polyurée du polymère utilisées avantageusement présentent un motif répétitif de base répondant à la formule générale ci-après:

15



dans laquelle :

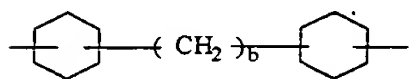
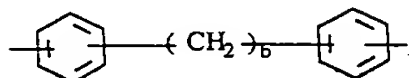
- X' représente O et/ou NH,
- B est un radical hydrocarboné bivalent, ce radical étant substitué ou non, et
- R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylène de type aromatique, aliphatique en C₁ à C₂₀, cycloaliphatique en C₁ à C₂₀, ces radicaux étant substitués ou non.

25

De préférence, le radical B est un radical en C₁ à C₃₀ et est porteur d'un groupement présentant une ou des fonction(s) carboxylique(s) et/ou une ou des fonctions sulfoniques, lesdites fonctions carboxyliques et/ou sulfoniques étant sous forme libre ou bien neutralisées partiellement ou totalement par une base minérale ou organique.

30

Le radical R est avantageusement choisi parmi les radicaux répondant aux formules suivantes:



10



dans lesquelles b est un nombre entier compris entre 0 et 3, et c un nombre entier compris entre 1 et 20, de préférence compris entre 2 et 12.

15 En particulier, le radical R est choisi parmi les radicaux hexaméthylène, 4,4'-biphénylèneméthane, 2,4- et/ou 2,6-tolylène, 1,5-naphtylène, p-phénylène, méthylène- 4,4bis - cyclohexyle et le radical divalent dérivé de l'isophorone.

20 Le polycondensat mis en œuvre conformément à l'invention comprenant au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée peut avantageusement comprendre en outre au moins une séquence polysiloxane dont le motif répétitif de base répond par exemple à la formule générale (II') ci-après:



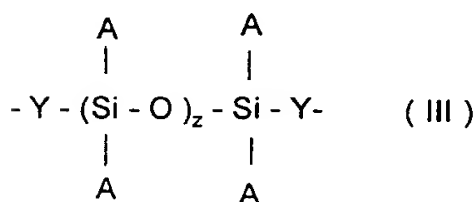
25

dans laquelle :

- P est un segment polysiloxanique,
- X' représente O et/ou NH, et

- R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aromatique, aliphatique en C₁ à C₂₀, cycloaliphatique en C₁ à C₂₀, ces radicaux étant substitués ou non.

- 5 Avantageusement, le segment polysiloxanique P répond à la formule générale ci-après:



dans laquelle:

- 10 - les radicaux A, qui peuvent être identiques ou différents, sont choisis parmi d'une part les radicaux hydrocarbonés monovalents en C₁ à C₂₀ exempts ou substantiellement exempts d'insaturation éthylénique et, d'autre part, les radicaux aromatiques,
- Y représente un radical hydrocarboné bivalent, et
- 15 - z représente un nombre entier, choisi de telle sorte que le poids moléculaire moyen du segment polysiloxane soit compris entre 300 et 10 000.

En général, le radical bivalent Y est choisi parmi les radicaux alkylène de formule $-(\text{CH}_2)_a-$, dans laquelle a représente un nombre entier pouvant être

20 compris entre 1 et 10.

Les radicaux A peuvent être choisis parmi les radicaux alkyles, en particulier les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, pentyle, hexyle, octyle, décyle, dodécyle et octadécyle, les radicaux cycloalkyle, en particulier

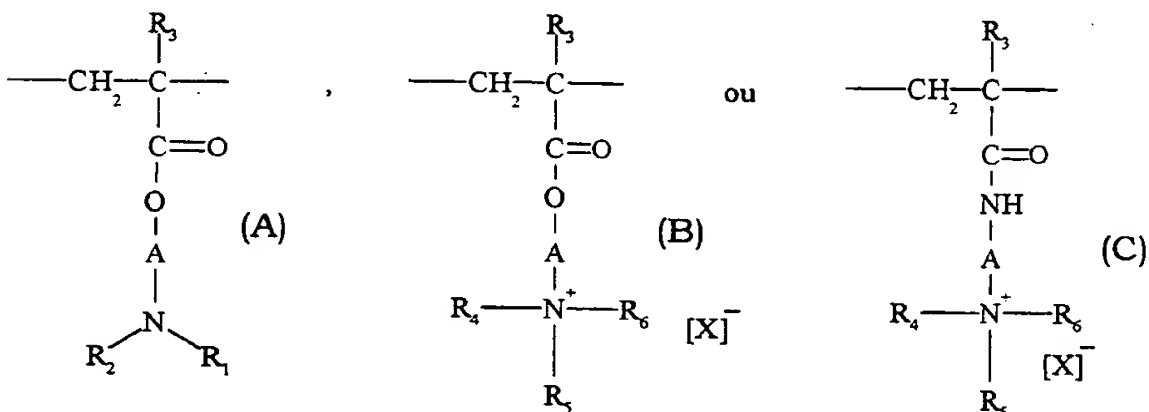
25 le radical cyclohexyle, les radicaux aryle, notamment phényle et naphthyle, les radicaux arylalkyle, notamment benzyle et phényléthyle, ainsi que les radicaux tolyle et xyle.

Les polymères filmogènes (B) cationiques, anioniques, amphotères et non ioniques utilisables conformément à l'invention sont décrits ci-après.

- 5 Les polymères filmogènes cationiques utilisables selon la présente invention sont de préférence choisis parmi les polymères comportant des groupements amine primaire, secondaire, tertiaire et/ou quaternaire faisant partie de la chaîne polymère ou directement reliés à celle-ci, et ayant un poids moléculaire compris entre 500 et environ 5.000.000 et de préférence entre 1000 et
10 3.000.000.

Parmi ces polymères, on peut citer plus particulièrement les polymères cationiques suivants:

- (1) les homopolymères ou copolymères dérivés d'esters ou d'amides
15 acryliques ou méthacryliques et comportant au moins un des motifs de formules suivantes:



dans lesquelles:

- 20 R₃ désigne un atome d'hydrogène ou un radical CH₃;
A est un groupe alkyle linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone ou un groupe hydroxyalkyle de 1 à 4 atomes de carbone ;
R₄, R₅, R₆, identiques ou différents, représentent un groupe alkyle ayant de 1 à 18 atomes de carbone ou un radical benzyle;

R₁ et R₂ représentent hydrogène ou un groupe alkyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone;

X désigne un anion méthosulfate ou un halogénure tel que chlorure ou bromure.

5

Les copolymères de la famille (1) contiennent en outre un ou plusieurs motifs dérivant de comonomères pouvant être choisis dans la famille des acrylamides, méthacrylamides, diacétones acrylamides, acrylamides et méthacrylamides substitués sur l'azote par des alkyles inférieurs, des acides acryliques ou méthacryliques ou leurs esters, des vinylactames tels que la vinylpyrrolidone ou le vinylcaprolactame, des esters vinyliques.

Ainsi, parmi ces copolymères de la famille (1), on peut citer :

- 15 - les copolymères d'acrylamide et de diméthylaminoéthyl méthacrylate quaternisé au sulfate de diméthyle ou avec un halogénure de diméthyle tels que celui vendu sous la dénomination HERCOFLOC par la société HERCULES,
- les copolymères d'acrylamide et de chlorure de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium décrit par exemple dans la demande de brevet EP-A-080976 et vendus sous la dénomination BINA QUAT P 100 par la société CIBA GEIGY,
- 20 - le copolymère d'acrylamide et de méthosulfate de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium vendu sous la dénomination RETEN par la société HERCULES,
- les copolymères vinylpyrrolidone / acrylate ou méthacrylate de dialkylaminoalkyle quaternisés ou non, tels que les produits vendus sous la dénomination "GAFQUAT" par la société ISP comme par exemple "GAFQUAT 734" ou "GAFQUAT 755" ou bien les produits dénommés "COPOLYMER 845, 958 et 937". Ces polymères sont décrits en détail dans les brevets français 2.077.143 et 2.393.573,
- 25 - les terpolymères méthacrylate de diméthyl amino éthyle/ vinylcaprolactame/ vinylpyrrolidone tel que le produit vendu sous la dénomination GAFFIX VC 713
- 30 par la société ISP,

- et le copolymère vinylpyrrolidone / méthacrylamide de diméthylaminopropyle quaternisé tel que le produit vendu sous la dénomination "GAFQUAT HS 100" par la société ISP.

5 (2) les polysaccharides quaternisés décrits plus particulièrement dans les brevets américains 3.589.578 et 4.031.307 tel que les gommes de guar contenant des groupements cationiques trialkylammonium.

De tels produits sont commercialisés notamment sous les dénominations commerciales de JAGUAR C13 S, JAGUAR C 15, JAGUAR C 17 par la société
10 MEYHALL.

(3) les copolymères quaternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole tels que les produits commercialisés par BASF sous l'appellation Luviquat TFC;

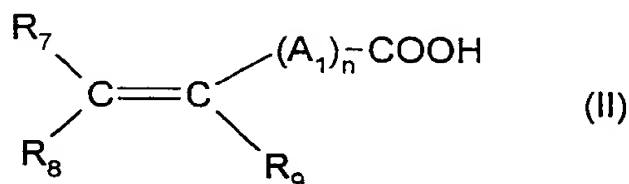
15 (4) les chitosanes ou leurs sels;
les sels utilisables sont en particulier les acétate, lactate, glutamate, gluconate ou le pyrrolidone carboxylate de chitosane .
Parmi ces composés, on peut citer le chitosane ayant un taux de désacétylation de 90,5% en poids vendu sous la dénomination KYTAN BRUT STANDARD
20 par la société ABER TECHNOLOGIES, le pyrrolidone carboxylate de chitosane vendu sous la dénomination KYTAMER PC par la société AMERCHOL .

(5) les dérivés de cellulose cationiques tels que les copolymères de cellulose ou de dérivés de cellulose greffés avec un monomère hydrosoluble
25 comportant un ammonium quaternaire, et décrits notamment dans le brevet US 4 131 576, tels que les hydroxyalkyl celluloses, comme les hydroxyméthyl-, hydroxyéthyl- ou hydroxypropyl celluloses greffées notamment avec un sel de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium, de méthacrylamidopropyl triméthylammonium, de diméthyl-diallylammonium.

Les produits commercialisés répondant à cette définition sont plus particulièrement les produits vendus sous la dénomination "CELQUAT L 200" et "CELQUAT H 100" par la Société National Starch.

- 5 Les polymères filmogènes anioniques généralement utilisés sont des polymères⁵ comportant des groupements dérivés d'acide carboxylique, sulfonique ou phosphorique et ont un poids moléculaire compris entre environ 500 et 5.000.000.

- 1) Les groupements carboxyliques sont apportés par des monomères mono
10 ou diacides carboxyliques insaturés tels que ceux répondant à la formule :



- dans laquelle n est un nombre entier de 0 à 10, A₁ désigne un groupement
15 méthylène, éventuellement relié à l'atome de carbone du groupement insaturé ou au groupement méthylène voisin lorsque n est supérieur à 1 par l'intermédiaire d'un hétéroatome tel que oxygène ou soufre, R₇ désigne un atome d'hydrogène, un groupement phényle ou benzyle, R₈ désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur ou carboxyle, R₉ désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur, un groupement -CH₂-COOH, phényle
20 ou benzyle ;

Dans la formule précitée un radical alkyle inférieur désigne de préférence un groupement ayant 1 à 4 atomes de carbone et en particulier, méthyle et éthyle.

- 25 Les polymères filmogènes anioniques à groupements carboxyliques préférés selon l'invention sont :

A) Les homo- ou copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique ou leurs sels et en particulier les produits vendus sous les dénominations VERSICOL E ou K par la société ALLIED COLLOID et ULTRAHOLD par la société BASF. Les co-

polymères d'acide acrylique et d'acrylamide vendus sous la forme de leur sel de sodium sous les dénominations RETEN 421, 423 ou 425 par la Société HERCULES, les sels de sodium des acides polyhydroxycarboxyliques.

- 5 B) Les copolymères des acides acrylique ou méthacrylique avec un monomère monoéthylénique tel que l'éthylène, le styrène, les esters vinyliques, les esters d'acide acrylique ou méthacrylique, éventuellement greffés sur un polyalkylène glycol tel que le polyéthylène glycol et éventuellement réticulés. De tels polymères sont décrits en particulier dans le brevet français 1.222.944 et la demande allemande 2.330.956, les copolymères de ce type comportant dans leur
- 10 chaîne un motif acrylamide éventuellement N-alkylé et/ou hydroxyalkylé tels que décrits notamment dans les demandes de brevets luxembourgeois 75370 et 75371 ou proposés sous la dénomination QUADRAMER par la Société AMERICAN CYANAMID. On peut également citer les copolymères d'acide acrylique et de méthacrylate d'alkyle en C₁-C₄ et les terpolymères de vinylpyrrolidone, d'acide acrylique et de méthacrylate d'alkyle en C₁-C₂₀ par exemple
- 15 de lauryle tel que celui vendu par la société ISP sous la dénomination ACRYLIDONE LM et les terpolymères acide méthacrylique/ acrylate d'éthyle/ acrylate de tertibutyle tel que le produit vendu sous la dénomination LUVIMER 100 P par la société BASF.
- 20 C) les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que ceux comportant dans leur chaîne des motifs acétate ou propionate de vinyle et éventuellement d'autres monomères tels que esters allylique ou méthallylique, éther vinylique ou ester vinylique d'un acide carboxylique saturé linéaire ou ramifié à longue
- 25 chaîne hydrocarbonée tels que ceux comportant au moins 5 atomes de carbone, ces polymères pouvant éventuellement être greffés et réticulés ou encore un ester vinylique, allylique ou méthallylique d'un acide carboxylique α - ou β -cyclique. De tels polymères sont décrits entre autres dans les brevets français 1.222.944, 1.580.545, 2.265.782, 2.265.781, 1.564.110 et 2.439.798. Des produits commerciaux entrant dans cette classe sont les résines 28-29-30, 26-
- 30 13-14 et 28-13-10 vendues par la société NATIONAL STARCH.

D) les copolymères dérivés d'acides ou d'anhydrides carboxyliques monoinsaturés en C₄-C₈ choisis parmi :

- les copolymères comprenant (i) un ou plusieurs acides ou anhydrides maléique, fumarique, itaconique et (ii) au moins un monomère choisis parmi les esters vinyliques, les éthers vinyliques, les halogénures vinyliques, les dérivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters, les fonctions anhydrides de ces copolymères étant éventuellement monoestérifiées ou monoamidifiées. ;
- De tels polymères sont décrits en particulier dans les brevets US 2.047.398, 2.723.248, 2.102.113, le brevet GB 839.805 et notamment ceux vendus sous les dénominations GANTREZ AN ou ES par la société ISP.

- les copolymères comprenant (i) un ou plusieurs anhydrides maléique, citraconique, itaconique et (ii) un ou plusieurs monomères choisis parmi les esters allyliques ou méthallyliques comportant éventuellement un ou plusieurs groupements acrylamide, méthacrylamide, α -oléfine, esters acryliques ou méthacryliques, acides acrylique ou méthacrylique ou vinylpyrrolidone dans leur chaîne,
- les fonctions anhydrides de ces copolymères étant éventuellement monoestérifiées ou monoamidifiées.

- Ces polymères sont par exemple décrits dans les brevets français 2.350.384 et 2.357.241 de la demanderesse.

E) les polyacrylamides comportant des groupements carboxylates.

- Les polymères comprenant les groupements sulfoniques sont des polymères comportant des motifs vinylsulfonique, styrène sulfonique, naphthalène sulfonique ou acrylamido alkylsulfonique.

Ces polymères peuvent être notamment choisis parmi :

- les sels de l'acide polyvinylsulfonique ayant un poids moléculaire compris entre environ 1.000 et 100.000 ainsi que les copolymères avec un comonomère

insaturé tel que les acides acrylique ou méthacrylique et leurs esters ainsi que l'acrylamide ou ses dérivés, les éthers vinyliques et la vinyldirrolidone.

5 - les sels de l'acide polystyrène sulfonique les sels de sodium ayant un poids moléculaire d'environ 500.000 et d'environ 100.000 vendus respectivement sous les dénominations Flexan 500 et Flexan 130 par National Starch. Ces composés sont décrits dans le brevet FR 2.198.719.

10 - les sels d'acides polyacrylamide sulfoniques ceux mentionnés dans le brevet US 4.128.631 et plus particulièrement l'acide polyacrylamidoéthylpropane sulfonique vendu sous la dénomination COSMEDIA POLYMER HSP 1180 par Henkel.

15 Selon l'invention, les polymères filmogènes anioniques sont de préférence choisis parmi les copolymères d'acide acrylique tels que le terpolymère acide acrylique / acrylate d'éthyle / N-tertiobutylacrylamide vendu sous la dénomination ULTRAHOLD STRONG par la société BASF, les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que les terpolymères acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique /
20 acétate de vinyle/néododécanoate de vinyle vendus sous la dénomination Résine 28-29-30 par la société NATIONAL STARCH, les polymères dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique, fumarique, itaconique avec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, des halogénures vinyliques, des dérivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters tels que le copolymère méthylvinyléther/anhydride maléique mono estérifié vendu sous la dénomination GANTREZ
25 ES 425 par la société ISP, les copolymères d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle vendus sous la dénomination EUDRAGIT L par la société ROHM PHARMA, le copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle vendu sous la dénomination LUVIMER MAEX ou MAE par la société BASF, le
30 copolymère acétate de vinyle/acide crotonique vendu sous la dénomination LUISET CA 66 par la société BASF et le copolymère acétate de vinyle/acide

crotonique greffé par du polyéthylèneglycol sous la dénomination ARISTOFLEX A par la société BASF.

5 Les polymères filmogènes anioniques les plus particulièrement préférés sont choisis parmi le copolymère méthylvinyléther / anhydride maléique mono esté-
rifié vendu sous la dénomination GANTREZ ES 425 par la société ISP, le ter-
polymère acide acrylique / acrylate d'éthyle / N-tertiobutylacrylamide vendu
sous la dénomination ULTRAHOLD STRONG par la société BASF, les copo-
lymères d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle vendus sous la
10 dénomination EUDRAGIT L par la société ROHM PHARMA, les terpolymères
acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les ter-
polymères acide crotonique / acétate de vinyle / néododécanoate de vinyle
vendus sous la dénomination Résine 28-29-30 par la société NATIONAL
STARCH, le copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle vendu
15 sous la dénomination LUVIMER MAEX OU MAE par la société BASF, le terpo-
lymère de vinylpyrrolidone / acide acrylique/méthacrylate de lauryle vendu
sous la dénomination ACRYLIDONE LM par la société ISP.

20 Les polymères filmogènes amphotères utilisables conformément à l'invention
peuvent être choisis parmi les polymères comportant des motifs B et C répartis
statistiquement dans la chaîne polymère où B désigne un motif dérivant d'un
monomère comportant au moins un atome d'azote basique et C désigne un
motif dérivant d'un monomère acide comportant un ou plusieurs groupements
carboxyliques ou sulfoniques ou bien B et C peuvent désigner des groupe-
25 ments dérivant de monomères zwitterioniques de carboxybétaïnes ou de sulfo-
bétaïnes;

B et C peuvent également désigner une chaîne polymère cationique compor-
tant des groupements amine primaire, secondaire, tertiaire ou quaternaire,
dans laquelle au moins l'un des groupements amine porte un groupement car-
30 boxylique ou sulfonique relié par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné ou
bien B et C font partie d'une chaîne d'un polymère à motif éthylène α,β -
dicarboxylique dont l'un des groupements carboxyliques a été amené à réagir

avec une polyamine comportant un ou plusieurs groupements amine primaire ou secondaire.

Les polymères filmogènes amphotères répondant à la définition donnée ci-dessus plus particulièrement préférés sont choisis parmi les polymères suivants :

5 1) les polymères résultant de la copolymérisation d'un monomère dérivé d'un composé vinylique portant un groupement carboxylique tel que plus particulièrement l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide maléïque, l'acide alpha-chloracrylique, et d'un monomère basique dérivé d'un composé vinylique substitué contenant au moins un atome basique tel que plus particulièrement
10 les dialkylaminoalkylméthacrylate et acrylate, les dialkylaminoalkyl-méthacrylamide et acrylamide. De tels composés sont décrits dans le brevet américain n° 3 836 537.

(2) les polymères comportant des motifs dérivant :

15 a) d'au moins un monomère choisi parmi les acrylamides ou les méthacrylamides substitués sur l'azote par un radical alkyle,

b) d'au moins un comonomère acide contenant un ou plusieurs groupements carboxyliques réactifs, et

20 c) d'au moins un comonomère basique tel que des esters à substituants amine primaire, secondaire, tertiaire et quaternaire des acides acrylique et méthacrylique et le produit de quaternisation du méthacrylate de diméthyl-
aminoéthyle avec le sulfate de diméthyle ou diéthyle.

Les acrylamides ou méthacrylamides N-substitués plus particulièrement préférés selon l'invention sont les groupements dont les radicaux alkyle contiennent
25 de 2 à 12 atomes de carbone et plus particulièrement le N-éthylacrylamide, le N-tertiobutyl acrylamide, le N-tertiooctyl acrylamide, le N-octylacrylamide, le N-décylacrylamide, le N-dodécylacrylamide ainsi que les méthacrylamides correspondants.

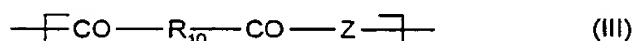
Les comonomères acides sont choisis plus particulièrement parmi les acides
30 acrylique, méthacrylique, crotonique, itaconique, maléïque, fumarique ainsi que

les monoesters d'alkyle ayant 1 à 4 atomes de carbone des acides ou des anhydrides maléïque ou fumarique.

Les comonomères basiques préférés sont des méthacrylates d'aminoéthyle, de butyl aminoéthyle, de N,N'-diméthylaminoéthyle, de N-tertio-butylaminoéthyle.

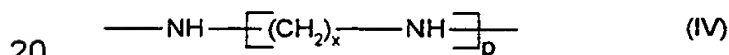
- 5 On utilise particulièrement les copolymères dont la dénomination CTFA (4ème Ed., 1991) est Octylacrylamide/acrylates/butylaminoethylmethacrylate copolymer tels que les produits vendus sous la dénomination AMPHOMER ou LOVOCRYL 47 par la société NATIONAL STARCH.

- 10 (3) les polyamino amides réticulés et alcoylés partiellement ou totalement dérivant de polyaminoamides de formule générale :



- 15 dans laquelle R_{10} représente un radical divalent dérivé d'un acide dicarboxylique saturé, d'un acide aliphatique mono ou dicarboxylique à double liaison éthylénique, d'un ester d'un alcanol inférieur ayant 1 à 6 atome de carbone de ces acides ou d'un radical dérivant de l'addition de l'un quelconque desdits acides avec une amine bis primaire ou bis secondaire, et Z désigne un radical d'une polyalkylène-polyamine bis-primaire, mono ou bis-secondaire et de préférence représente :

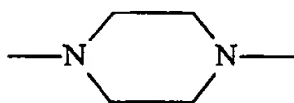
a) dans les proportions de 60 à 100 moles %, le radical



où $x=2$ et $p=2$ ou 3, ou bien $x=3$ et $p=2$

ce radical dérivant de la diéthylène triamine, de la triéthylène tétraamine ou de la dipropylène triamine;

- 25 b) dans les proportions de 0 à 40 moles % le radical (IV) ci-dessus; dans lequel $x=2$ et $p=1$ et qui dérive de l'éthylènediamine, ou le radical dérivant de la pipérazine :

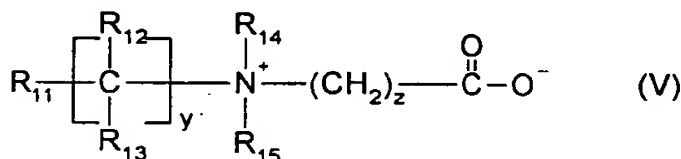


c) dans les proportions de 0 à 20 moles % le radical -NH-(CH₂)₆-NH- dérivant de l'hexaméthylènediamine, ces polyaminoamines étant réticulées par addition d'un agent réticulant bifonctionnel choisi parmi les épihalohydrines, les diépoxydes, les dianhydrides, les dérivés bis insaturés, au moyen de 0,025 à 0,35 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyaminoamide et alcoylés par action d'acide acrylique, d'acide chloracétique ou d'une alcane sultone ou de leurs sels.

Les acides carboxyliques saturés sont choisis de préférence parmi les acides ayant 6 à 10 atomes de carbone tels que l'acide adipique, triméthyl-2,2,4-adipique et triméthyl-2,4,4-adipique, téréphtalique, les acides à double liaison éthylénique comme par exemple les acides acrylique, méthacrylique, itaconique.

Les alcanes sultones utilisées dans l'alcoylation sont de préférence la propane ou la butane sultone, les sels des agents d'alcoylation sont de préférence les sels de sodium ou de potassium.

(4) les polymères comportant des motifs zwitterioniques de formule :

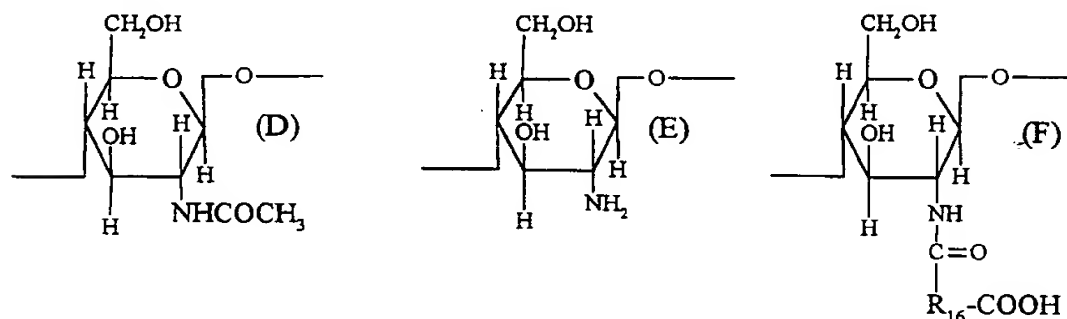


dans laquelle R₁₁ désigne un groupement insaturé polymérisable tel qu'un groupement acrylate, méthacrylate, acrylamide ou méthacrylamide, y et z représente un nombre entier de 1 à 3, R₁₂ et R₁₃ représentent un atome d'hydrogène, méthyle, éthyle ou propyle, R₁₄ et R₁₅ représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle de telle façon que la somme des atomes de carbone dans R₁₄ et R₁₅ ne dépasse pas 10.

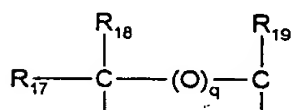
Les polymères comprenant de telles unités peuvent également comporter des motifs dérivés de monomères non zwitterioniques tels que l'acrylate ou le méthacrylate de diméthyl ou diéthylaminoéthyle ou des alkyle acrylates ou méthacrylates, des acrylamides ou méthacrylamides ou l'acétate de vinyle.

A titre d'exemple, on peut citer le copolymère de méthacrylate de méthyle / diméthyl carboxyméthylammonio éthylméthacrylate de méthyle tel que le produit vendu sous la dénomination DIAFORMER Z301 par la société SANDOZ.

- (5) les polymères dérivés du chitosane comportant des motifs monomères
- 5 répondant aux formules suivantes :



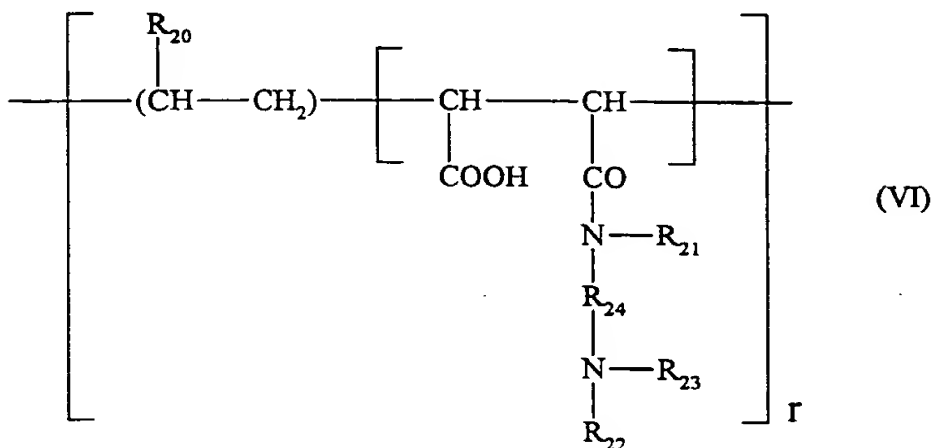
- le motif D étant présent dans des proportions comprises entre 0 et 30%, le motif E dans des proportions comprises entre 5 et 50% et le motif F dans des proportions comprises entre 30 et 90%, étant entendu que dans ce motif F, R_{16} représente un radical de formule :
- 10



- dans laquelle si $q=0$, R_{17} , R_{18} et R_{19} , identiques ou différents, représentent chacun un atome d'hydrogène, un reste méthyle, hydroxyle, acétoxy ou amino, un reste monoalcoylamine ou un reste dialcoylamine éventuellement interrom-
- 15 pus par un ou plusieurs atomes d'azote et/ou éventuellement substitués par un ou plusieurs groupes amine, hydroxyle, carboxyle, alcoylthio, sulfonique, un reste alcoylthio dont le groupe alcoyle porte un reste amino, l'un au moins des radicaux R_{17} , R_{18} et R_{19} étant dans ce cas un atome d'hydrogène ;
- ou si $q=1$, R_{17} , R_{18} et R_{19} représentent chacun un atome d'hydrogène, ainsi
- 20 que les sels formés par ces composés avec des bases ou des acides.

(6) Les polymères dérivés de la N-carboxyalkylation du chitosane comme le N-carboxyméthyl chitosane ou le N-carboxybutyl chitosane vendu sous la dénomination "EVALSAN" par la société JAN DEKKER.

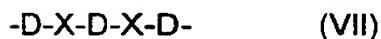
(7) Les polymères répondant à la formule générale (VI) par exemple décrits dans le brevet français 1 400 366 :



dans laquelle R₂₀ représente un atome d'hydrogène, un radical CH₃O, CH₃CH₂O, phényle, R₂₁ désigne l'hydrogène ou un radical alkyle inférieur tel que méthyle, éthyle, R₂₂ désigne l'hydrogène ou un radical alkyle inférieur tel que méthyle, éthyle, R₂₃ désigne un radical alkyle inférieur tel que méthyle, éthyle ou un radical répondant à la formule : -R₂₄-N(R₂₂)₂, R₂₄ représentant un groupement -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-CH₂-, -CH₂-CH(CH₃)-, R₂₂ ayant les significations mentionnées ci-dessus, ainsi que les homologues supérieurs de ces radicaux et contenant jusqu'à 6 atomes de carbone.

(8) Des polymères amphotères du type -D-X-D-X- choisis parmi:

a) les polymères obtenus par action de l'acide chloracétique ou le chloracétate de sodium sur les composés comportant au moins un motif de formule :



où D désigne un radical



et X désigne le symbole E ou E', E ou E' identiques ou différents désignent un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée comportant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale non substituée ou

substituée par des groupements hydroxyle et pouvant comporter en outre des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, 1 à 3 cycles aromatiques et/ou hétérocycliques; les atomes d'oxygène, d'azote et de soufre étant présents sous forme de groupements éther, thioéther, sulfoxyde, sulfone, sulfonium, alkylamine, alkénylamine, des groupements hydroxyle, benzylamine, oxyde d'amine, ammonium quaternaire, amide, imide, alcool, ester et/ou uréthane.

b) Les polymères de formule :



où D désigne un radical



10

et X désigne le symbole E ou E' et au moins une fois E'; E ayant la signification indiquée ci-dessus et E' est un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, substitué ou non par un ou plusieurs radicaux hydroxyle et comportant un ou plusieurs atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne alkyle interrompue éventuellement par un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieurs fonctions carboxyle ou une ou plusieurs fonctions hydroxyle et bétainisées par réaction avec l'acide chloracétique ou du chloracétate de soude.

(9) les copolymères alkyl(C1-C5)vinyléther / anhydride maléique modifié partiellement par semiamidification avec une N,N-dialkylaminoalkylamine telle que la N,N-diméthylaminopropylamine ou par semiestérification avec une N,N-dialcanolamine. Ces copolymères peuvent également comporter d'autres comonomères vinyliques tels que le vinylcaprolactame.

25

Les polymères filmogènes amphotères particulièrement préférés selon l'invention sont ceux de la famille (3) tels que les copolymères dont la dénomination CTFA est Octylacrylamide/acrylates/butylaminoethylmethacrylate copolymer tels que les produits vendus sous les dénominations AMPHOMER, AMHOMER LV 71 ou LOVOCRYL 47 par la société NATIONAL STARCH et ceux de la fa-

30

mille (4) tels que les copolymère de méthacrylate de méthyle / diméthyl carboxyméthylammonio éthylméthacrylate de méthyle par exemple vendu sous la dénomination DIAFORMER Z301 par la société SANDOZ.

- 5 Les polymères filmogènes non ioniques utilisables selon la présente invention sont choisis par exemple parmi :
- les homopolymères de vinylpyrrolidone ;
 - les copolymères de vinylpyrrolidone et d'acétate de vinyle ;
 - les polyalkyloxazolines telles que les polyéthylloxazolines proposées par la
- 10 société DOW CHEMICAL sous les dénominations PEOX 50 000, PEOX 200 000 et PEOX 500 000 ;
- les homopolymères d'acétate de vinyle tels que le produit proposé sous le nom de APPRETAN EM par la société HOECHST ou le produit proposé sous le nom de RHODOPAS A 012 par la société RHONE POULENC ;
- 15 - les copolymères d'acétate de vinyle et d'ester acrylique tels que le produit proposé sous le nom de RHODOPAS AD 310 de RHONE POULENC ;
- les copolymères d'acétate de vinyle et d'éthylène tels que le produit proposé sous le nom de APPRETAN TV par la société HOECHST ;
 - les copolymères d'acétate de vinyle et d'ester maléïque par exemple de ma-
- 20 léate de dibutyle tels que le produit proposé sous le nom de APPRETAN MB EXTRA par la société HOECHST ;
- les copolymères de polyéthylène et d'anhydride maléïque ;
 - les homopolymères d'acrylates d'alkyle et les homopolymères de méthacrylates d'alkyle tels que le produit proposé sous la dénomination MICROPEARL
- 25 RQ 750 par la société MATSUMOTO ou le produit proposé sous la dénomination LUHYDRAN A 848 S par la société BASF ;
- les copolymères d'esters acryliques tels que par exemple les copolymères d'acrylates d'alkyle et de méthacrylates d'alkyles tels que les produits proposés par la société ROHM&HAAS sous les dénominations PRIMAL AC-261 K et
- 30 EUDRAGIT NE 30 D, par la société BASF sous les dénominations ACRONAL 601, LUHYDRAN LR 8833 ou 8845, par la société HOECHST sous les dénominations APPRETAN N 9213 ou N9212;

- les copolymères d'acrylonitrile et d'un monomère non ionique choisi par exemple parmi le butadiène et les (méth)acrylates d'alkyle ; on peut citer les produits proposés sous les dénominations NIPOL LX 531 B par la société NIPPON ZEON ou ceux proposés sous la dénomination CJ 0601 B par la société ROHM & HAAS ;
 - les polyuréthanes tels que les produits proposés sous les dénominations ACRY SOL RM 1020 ou ACRY SOL RM 2020 par la société ROHM & HAAS, les produits URAFLEX XP 401 UZ, URAFLEX XP 402 UZ par la société DSM RESINS ;
 - les copolymères d'acrylate d'alkyle et d'uréthane tels que le produit 8538-33 par la société NATIONAL STARCH ;
 - les polyamides tels que le produit ESTAPOR LO 11 proposé par la société RHONE POULENC.
 - les gommes de guar non ioniques chimiquement modifiées ou non modifiées.
- Les gommes de guar non ioniques non modifiées sont par exemple les produits vendus sous la dénomination VIDO GUM GH 175 par la société UNIPLECTINE et sous la dénomination JAGUAR C par la société MEYHALL.
- Les gommes de guar non-ioniques modifiées utilisables selon l'invention sont de préférence modifiées par des groupements hydroxyalkyle en C₁-C₆. On peut mentionner à titre d'exemple, les groupements hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, hydroxypropyle et hydroxybutyle.

Ces gommes de guar sont bien connues de l'état de la technique et peuvent par exemple être préparées en faisant réagir des oxydes d'alcènes correspondants, tels que par exemple des oxydes de propylène, avec la gomme de guar de façon à obtenir une gomme de guar modifiée par des groupements hydroxypropyle.

De telles gommes de guar non-ioniques éventuellement modifiées par des groupements hydroxyalkyle sont par exemple vendues sous les dénominations commerciales JAGUAR HP8, JAGUAR HP60 et JAGUAR HP120, JAGUAR DC 293 et JAGUAR HP 105 par la société MEYHALL, ou sous la dénomination GALACTASOL 4H4FD2 par la société AQUALON.

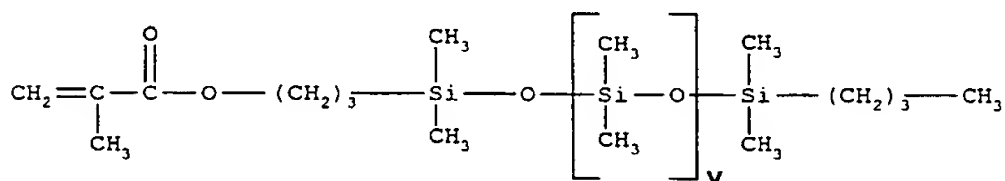
Les radicaux alkyle des polymères non ioniques ont de 1 à 6 atomes de carbone sauf mention contraire.

- 5 Selon l'invention, on peut également utiliser les polymères filmogènes de type siliconés greffés comprenant une portion polysiloxane et une portion constituée d'une chaîne organique non-siliconée, l'une des deux portions constituant la chaîne principale du polymère l'autre étant greffée sur la dite chaîne principale. Ces polymères sont par exemple décrits dans les demandes de brevet EP-A-
- 10 0 412 704, EP-A-0 412 707, EP-A-0 640 105 et WO 95/00578, EP-A-0582 152 et WO 93/23009 et les brevets US 4,693,935, US 4,728,571 et US 4,972,037. Ces polymères sont de préférence anioniques ou non ioniques.

De tels polymères sont par exemple les copolymères susceptibles d'être obtenus par polymérisation radicalaire à partir du mélange de monomères constitué

15 par :

- a) 50 à 90% en poids d'acrylate de tertibutyle ;
- b) 0 à 40% en poids d'acide acrylique ;
- c) 5 à 40% en poids de macromère siliconé de formule :



- 20 avec v étant un nombre allant de 5 à 700 ; les pourcentages en poids étant calculés par rapport au poids total des monomères.

D'autres exemples de polymères siliconés greffés sont notamment des polydiméthylsiloxanes (PDMS) sur lesquels sont greffés, par l'intermédiaire d'un

25 chaînon de raccordement de type thiopropylène, des motifs polymères mixtes du type acide poly(méth)acrylique et du type poly(méth)acrylate d'alkyle et des polydiméthylsiloxanes (PDMS) sur lesquels sont greffés, par l'intermédiaire d'un chaînon de raccordement de type thiopropylène, des motifs polymères du type poly(méth)acrylate d'isobutyle.

On peut aussi utiliser, comme polymères filmogènes (B), des polyuréthannes fonctionnalisés ou non, siliconés ou non, différents des polycondensats (A).

5 Le moyen de distribution, qui forme une partie du dispositif flacon pompe, est généralement constitué par au moins une pompe fonctionnant pour l'aspiration et/ou le refoulement du liquide et de l'air. Cette pompe est commandée par une tête de distribution, elle même comprenant une buse par laquelle la composition est vaporisée.

10 Selon l'invention, on utilise avantageusement un dispositif flacon pompe qui délivre une quantité de composition comprise entre 120 et 170 μ l lorsque l'utilisateur applique 1 pression sur le bouton poussoir, et de préférence une quantité de composition comprise entre 140 et 160 μ l.

15 Conformément à l'invention, le diamètre des gouttelettes est mesuré pour une température de la composition voisine de 20°C à l'intérieur du dispositif flacon pompe. En pratique, on place le dispositif flacon pompe à la température ambiante et on mesure le diamètre des gouttelettes à 20 cm de la buse.

20 Les polycondensats utilisés conformément à l'invention peuvent être solubles dans le milieu cosmétiquement acceptable ou encore former une dispersion dans ce milieu. La dispersion peut comprendre alors au moins 0,05 % de tensioactif permettant la mise en dispersion et le maintien en dispersion du polycondensat.

25 Selon l'invention, on peut utiliser tout type de tensioactif dans ladite dispersion, mais de préférence un tensioactif non ionique. La taille moyenne des particules du polycondensat dans la dispersion est de préférence comprise entre 0,1 et 1 micron.

30 La composition conforme à l'invention comprend avantageusement, en proportion relative en poids par rapport au poids total de la composition, entre

0,1 et 30 % du polycondensat (A) comprenant au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée, plus avantageusement entre 0,5 et 20 %, et encore plus avantageusement entre 1 et 10 % de ce polycondensat.

- 5 La composition conforme à l'invention comprend avantageusement, en proportion relative en poids par rapport au poids total de la composition, entre 0,1 et 30 % du polymère filmogène (B), plus avantageusement entre 0,5 et 20 %, et encore plus avantageusement entre 1 et 10 % de polymère filmogène (B).

10

Elle peut comprendre un solvant organique additionnel, dans une proportion variant entre 0,5 et 80 %.

- 15 Conformément à l'invention, le solvant organique est notamment choisi dans le groupe comprenant les alcools en C₁ à C₄ tels que l'éthanol ou l'isopropanol, l'acétone, la méthyléthylcétone, l'acétate de méthyle, l'acétate de butyle, l'acétate d'éthyle, le diméthoxyéthane, le diéthoxyéthane et leurs mélanges. De manière préférentielle, on utilise l'éthanol.

- 20 Les compositions conformes à l'invention peuvent par ailleurs contenir des additifs cosmétiques conventionnels choisis notamment parmi les corps gras, les agents épaississants, les adoucissants, les agents anti-mousse, les agents hydratants, les agents antiperspirants, les agents alcalinisants, les colorants, les pigments, les parfums, les conservateurs, les tensioactifs, les polymères autres que ceux de l'invention, les silicones volatiles ou non, notamment
25 les silicones anioniques, les polyols, les protéines et les vitamines.

L'invention pourra être mieux comprise à l'aide de l'exemple non limitatif ci-après.

30

Exemple:

On compare la qualité de la pulvérisation obtenue au moyen de flacons pompes conformes à l'invention et celle obtenue avec des flacons pompes de l'art antérieur.

- 5 Les trois flacons pompes conformes à l'invention contiennent tous la même composition I comprenant un polyuréthane et différent entre eux par les moyens de distribution.

Composition I:

10

- Polycondensat polyester acide lactique / éthylène glycol P (MIS - EG) - acide diméthylol propanoïque (DMPA) - isophoronediiisocyanate..... 6,6 %

15

- Polydiméthyl / méthylsiloxane à groupements propylthio-3-méthylacrylate / méthylacrylate / acide méthacrylique vendu par 3M sous la dénomination VS80.....0,1g m.a

- Aminométhyl propanol..... qs neutralisation

20

- Ethanol..... 40 %

- Eau déminéralisée.....qsp.....100 %

25

m.a. signifie matière active

Les flacons pompes conformes à l'art antérieur contiennent des compositions fixantes sans polyuréthane, à savoir Mighty Mist ® commercialisé par l'Oréal et Pantène ® commercialisé par Procter & Gamble.

30

Pour le conditionnement des compositions, on utilise les dispositifs:

- Euromist 140 commercialisé par Seaquist et qui délivre 140 μ l de composition pour 1 pression exercée par l'utilisateur
 - Euromist 160 commercialisé par Seaquist et qui délivre 160 μ l de composition pour 1 pression exercée par l'utilisateur,
- 5 - Perfect PZ11/140 commercialisé par Valois qui délivre 140 μ l de composition pour 1 pression exercée par l'utilisateur.

On évalue le diamètre moyen des gouttelettes sortant des flacons pompes ainsi que les diamètres minimal et maximal. Les résultats sont résumés dans le

10 tableau 1 ci-après.

Tableau 1

	diamètre moyen (μ m)	diamètre minimal (μ m)	diamètre maximal (μ m)
Composition I+ Euromist 140	72	67	74
Composition I+ Euromist 160	74	72	76
Composition I+ Perfect PZ11/140	78	76	86
Mighty Mist ®+ Euromist 140	85	81	89
Pantène ® + Euromist 160	89	85	92

- 15 Il en résulte que des flacons pompes conformes à la présente invention fournissent des gouttelettes plus fines que les flacons pompes selon l'art antérieur. Les flacons pompes conformes à l'invention procurent donc une pulvérisation plus homogène du produit sur les cheveux que les flacons pompes de l'art antérieur.

Revendications

1. Dispositif flacon pompe comprenant un réservoir contenant une composition capillaire ainsi que des moyens de distribution de la composition, caractérisé par le fait que:
 - 5 (i) la composition comprend, dans un milieu cosmétiquement acceptable, au moins un polycondensat (A) comprenant au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée et au moins un polymère filmogène (B); et
 - (ii) les polymères (A) et (B) et le dispositif étant choisis de sorte à obtenir, à la sortie du dispositif, des gouttelettes de composition de diamètre moyen inférieur ou égal à 80 μm .
- 10 2. Dispositif selon la revendication 1, caractérisé par le fait que le diamètre moyen des gouttelettes est inférieur ou égal à 75 μm .
- 15 3. Dispositif selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé par le fait que la composition contient un solvant organique.
4. Dispositif selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé par le fait que le polycondensat est formé par un arrangement de blocs, cet arrangement étant obtenu notamment à partir de:
 - 20 (1) au moins un composé qui contient deux ou plus de deux atomes d'hydrogène actifs par molécule;
 - (2) au moins un diol ou un mélange de diols contenant des radicaux acides ou leurs sels;
 - 25 (3) au moins un di- ou polyisocyanate.
5. Dispositif selon la revendication 4, caractérisé par le fait que les composés (1) sont choisis dans le groupe comprenant les diols, les diamines, les polyesters, les polyétherols ou leur mélange.
- 30 6. Dispositif selon la revendication 4, caractérisé par le fait que le composé (2) est un acide carboxylique 2,2-hydroxyméthyl.

7. Dispositif selon la revendication 4, caractérisé par le fait que le composé (3) est choisi dans la groupe comprenant l'hexaméthylène diisocyanate, l'isophorondiisocyanate, le toluylendiisocyanate, le diphénylméthane 4,4'-diisocyanate, le dicyclohexylméthane 4,4'-diisocyanate, le méthylène-di-p-phényl diisocyanate, le méthylène-bis(4-cyclohexylisocyanate), l'isophorone diisocyanate, le toluène diisocyanate, le 1,5-naphtalène diisocyanate, le 4,4'-diphénylméthane diisocyanate, le 2,2'-diméthyl-4,4'-diphénylméthane diisocyanate, le 1,3-phénylène diisocyanate, le 1,4-phénylène diisocyanate, des mélanges de 2,4- et de 2,6- toluène diisocyanate, le 2,2'-dichloro-4,4'-diisocyanato diphénylméthane, le 2,4-dibromo-1,5-diisocyanato naphtalène, le 1,4-diisocyanate butane, l'hexane-1,6-diisocyanate et le cyclohexane-1,4-diisocyanate.

8. Dispositif selon la revendication 4, caractérisé par le fait que le polycondensat est formé à partir d'au moins un composé supplémentaire ayant un squelette siliconé et choisi dans le groupe comprenant les polysiloxanes, les polyalkylsiloxanes ou les polyarylsiloxanes notamment les polyéthylsiloxanes, les polyméthylsiloxanes et les polyphénylsiloxanes, comportant éventuellement des chaînes hydrocarbonées greffées sur les atomes de silicium.

20

9. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé par le fait que les séquences de polyuréthane et/ou polyurée du polymère présentent un motif répétitif de base répondant à la formule générale l' ci-après:

25 $-X'-B-X'-CO-NH-R-NH-CO-$ (I')

dans laquelle :

30

- X' représente O et/ou NH,
- B est un radical hydrocarboné, ce radical étant substitué ou non, et
- R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylène de type aromatique, aliphatique en C₁ à C₂₀, cycloaliphatique en C₁ à C₂₀, ces radicaux étant substitués ou non.

10. Dispositif selon la revendication 9, caractérisé par le fait que B est un radical hydrocarboné bivalent en C₁ à C₃₀.

5 11. Dispositif selon la revendication 9 ou 10, caractérisé par le fait que le radical R est choisi dans le groupe comprenant les radicaux hexaméthylène, 4,4'-biphénylèneméthane, 2,4- et/ou 2,6-tolylène, 1,5-naphtylène, p-phénylène, méthylène- 4,4bis - cyclohexyle et le radical divalent dérivé de l'isophorone.

10 12. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé par le fait que le polycondensat présente un motif répétitif de base répondant à la formule (II'):



15

dans laquelle :

- P est un segment polysiloxanique,
- X' représente O et/ou NH, et
- 20 - R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylène de type aromatique, aliphatique en C₁ à C₂₀, cycloaliphatique en C₁ à C₂₀, ces radicaux étant substitués ou non.

13. Dispositif selon l'une quelconque des revendications précédentes, caracté-
25 risé par le fait que la composition comprend, en proportion relative en poids, entre 0,1 et 30 % du polycondensat (A), de préférence entre 0,5 et 20 %, et plus avantageusement encore entre 1 et 10 %.

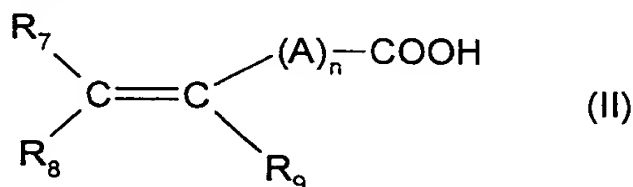
14. Dispositif selon l'une quelconque des revendications précédentes, caracté-
30 risé par le fait que la composition comprend, en proportion relative en poids, entre 0,1 et 30 % du polymère filmogène (B), de préférence entre 0,5 et 20 %, et plus avantageusement encore entre 1 et 10 %.

15. Dispositif selon l'une quelconque des revendications précédentes, caracté-
risé par le fait que la composition comprend un solvant organique additionnel
présent à une concentration relative en poids comprise entre 0,5 et 80 %.

5

16. Dispositif selon l'une quelconque des revendication précédentes, caractéri-
sé par le fait que le polymère filmogène (B) est un polymère anionique choisi
parmi :

- les polymères comportant des motifs carboxyliques dérivant de monomères
10 mono ou diacides carboxyliques insaturés de formule :



- dans laquelle n est un nombre entier de 0 à 10, A désigne un groupement mé-
thylène, éventuellement relié à l'atome de carbone du groupement insaturé ou
15 au groupement méthylène voisin lorsque n est supérieur à 1 par l'intermédiaire
d'un hétéroatome tel que oxygène ou soufre, R₇ désigne un atome d'hydro-
gène, un groupement phényle ou benzyle, R₈ désigne un atome d'hydrogène,
un groupement alkyle inférieur ou carboxyle, R₉ désigne un atome d'hydro-
gène, un groupement alkyle inférieur, un groupement -CH₂-COOH, phényle ou
20 benzyle ;

- les polymères comprenant des motifs dérivant d'acide sulfonique tels que des
motifs vinylsulfonique, styrènesulfonique, acrylamido alkylsulfonique.

17. Dispositif selon la revendication précédente, caractérisé en ce que le poly-
25 mère filmogène anionique est choisi parmi :

- les copolymères d'acide acrylique tels que le terpolymère acide acryli-
que/acrylate d'éthyle/N-tertiobutylacrylamide ;
- les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que les terpolymères acétate
de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères
30 acide crotonique/acétate de vinyle/néododécanoate de vinyle ;

- les polymères dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique, fumarique, itaconique avec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, des halogénures vinyliques, des dérivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters tels que les copolymères méthylvinyléther/anhydride maléique mono estérifié ;
 - 5 - les copolymères d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle ;
 - le copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle ;
 - le copolymère acétate de vinyle/acide crotonique ;
 - le terpolymère acétate de vinyle/acide crotonique/polyéthylèneglycol.
- 10 18. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que le polymère filmogène (B) est un polymère amphotère choisi parmi les polymères comportant des motifs dérivant:
- a) d'au moins un monomère choisi parmi les acrylamides ou les méthacrylamides substitués sur l'azote par un radical alkyle,
 - 15 b) d'au moins un comonomère acide contenant un ou plusieurs groupements carboxyliques réactifs, et
 - c) au moins un comonomère basique tel que des esters à substituants amine primaire, secondaire, tertiaire et quaternaire des acides acrylique et méthacrylique et le produit de quaternisation du méthacrylate de diméthyl-
 - 20 aminoéthyle avec le sulfate de diméthyle ou diéthyle.
19. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé par le fait que le polymère filmogène (B) est un polymère non ionique choisi parmi:
- les polyalkyloxazolines;
 - 25 - les homopolymères d'acétate de vinyle;
 - les copolymères d'acétate de vinyle et d'ester acrylique;
 - les copolymères d'acétate de vinyle et d'éthylène;
 - les copolymères d'acétate de vinyle et d'ester maléique;
 - les copolymères de polyéthylène et d'anhydride maléique;
 - 30 - les homopolymères d'acrylates d'alkyle et les homopolymères de méthacrylates d'alkyle;

- les copolymères d'esters acryliques tels que par exemple les copolymères d'acrylates d'alkyle et de méthacrylates d'alkyle ;
- les copolymères d'acrylonitrile et d'un monomère non ionique choisi par exemple parmi le butadiène et les (méth)acrylates d'alkyle; et
- 5 - les copolymères d'acrylate d'alkyle et d'uréthane.

20. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé par le fait que le polymère filmogène (B) est un polymère cationique choisi parmi :

- 10 - le copolymère d'acrylamide et de diméthylaminoéthyl méthacrylate quaternisé au sulfate de diméthyle,
- les copolymères d'acrylamide et de chlorure de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium,
- le copolymère d'acrylamide et de méthosulfate de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium,
- 15 - les copolymères vinylpyrrolidone / acrylate ou méthacrylate de dialkylaminoalkyle quaternisés ou non,
- les terpolymère méthacrylate de diméthyl amino éthyle/ vinylcaprolactame/ vinylpyrrolidone,
- et le copolymère vinylpyrrolidone / méthacrylamide de diméthylaminopropyle
- 20 quaternisé.

21. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé par le fait que le polymère filmogène (B) est un polymère siliconé greffe comprenant une portion polysiloxane et une portion constituée d'une chaîne organique

25 non siliconée.

22. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé par le fait que le polymère filmogène (B) est un polyuréthane fonctionnalisé ou non, siliconé ou non différent de (A).

30

23. Dispositif selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé par le fait qu'il délivre une quantité de composition comprise entre 120 et

170 μ l lorsque l'utilisateur applique 1 pression sur le bouton poussoir, et de préférence une quantité de composition comprise entre 140 et 160 μ l.

24. Dispositif selon l'une quelconque des revendications précédentes, caracté-
5 risé par le fait que la composition contient en outre des additifs cosmétiques
conventionnels choisis dans le groupe comprenant les corps gras, les agents
épaississants, les adoucissants, les agents anti-mousse, les agents hydratants,
les agents antiperspirants, les agents alcalinisants, les colorants, les pigments,
les parfums, les conservateurs, les tensioactifs, les silicones volatiles ou non,
10 notamment les silicones anioniques, les polyols, les protéines et les vitamines.

25. Procédé capillaire pour la mise en forme ou le maintien de la coiffure, ca-
ractérisé par le fait qu'il comprend la mise en œuvre d'un dispositif conforme à
l'une quelconque des revendications précédentes.

15

26. Utilisation d'un dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 24
pour la fabrication d'un produit de coiffage.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 0A98258 FB	POUR SUITE voir la notification de transmission du rapport de recherche internationale (formulaire PCT/ISA/220) et, le cas échéant, le point 5 ci-après A DONNER	
Demande internationale n° PCT/FR 99/ 02585	Date du dépôt international (jour/mois/année) 25/10/1999	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année) 03/11/1998
Déposant L'OREAL et al.		

Le présent rapport de recherche internationale, établi par l'administration chargée de la recherche internationale, est transmis au déposant conformément à l'article 18. Une copie en est transmise au Bureau international.

Ce rapport de recherche internationale comprend 3 feuilles.



Il est aussi accompagné d'une copie de chaque document relatif à l'état de la technique qui y est cité.

1. Base du rapport

- a. En ce qui concerne la **langue**, la recherche internationale a été effectuée sur la base de la demande internationale dans la langue dans laquelle elle a été déposée, sauf indication contraire donnée sous le même point.



la recherche internationale a été effectuée sur la base d'une traduction de la demande internationale remise à l'administration.

- b. En ce qui concerne les **séquences de nucléotides ou d'acides aminés** divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), la recherche internationale a été effectuée sur la base du listage des séquences :



contenu dans la demande internationale, sous forme écrite.



déposée avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.



remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.



remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.



La déclaration, selon laquelle le listage des séquences présenté par écrit et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.



La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous forme déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles du listage des séquences présenté par écrit, a été fournie.

2. ☐ Il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (voir le cadre I).

3. ☐ Il y a absence d'unité de l'invention (voir le cadre II).

4. En ce qui concerne le **titre**,

le texte est approuvé tel qu'il a été remis par le déposant.



Le texte a été établi par l'administration et a la teneur suivante:

5. En ce qui concerne l'**abrégé**,

le texte est approuvé tel qu'il a été remis par le déposant



le texte (reproduit dans le cadre III) a été établi par l'administration conformément à la règle 38.2b). Le déposant peut présenter des observations à l'administration dans un délai d'un mois à compter de la date d'expédition du présent rapport de recherche internationale.

6. La figure **des dessins** à publier avec l'abrégé est la Figure n°

suggérée par le déposant.



parce que le déposant n'a pas suggéré de figure.



parce que cette figure caractérise mieux l'invention.



Aucune des figures n'est à publier.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Des. de internationale No

PCT/FR 99/02585

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
CIB 7 A61K7/11 A61K7/06

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	EP 0 838 212 A (UNILEVER) 29 avril 1998 (1998-04-29) page 6, ligne 21 -page 7, ligne 10; revendications 1,3-7	1,4-7, 9-11, 16-20, 22-26
X	DE 44 38 846 A (HENKEL) 9 mai 1996 (1996-05-09) page 2, ligne 61 -page 3, ligne 60; revendication 1	1,4-7, 9-11, 16-19, 24-26
X	EP 0 745 373 A (L'OREAL) 4 décembre 1996 (1996-12-04) revendications	1,3-7, 9-11,16, 17,24-26

-/-

☒ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

☒ Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

- "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- "Z" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

19 janvier 2000

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

28/01/2000

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3010

Fonctionnaire autorisé

Beyss, E

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De de Internationale No

PCT/FR 99/02585

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	<p>US 5 643 581 A (MOUGIN, N. ET AL.) 1 juillet 1997 (1997-07-01)</p> <p>colonne 10, ligne 34-46; revendications 1,4,43</p>	<p>1,3-8, 12,21, 22,24-26</p>

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De : de Internationale No

PCT/FR 99/02585

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 838212 A	29-04-1998	BR 9704763 A CA 2214062 A	15-09-1998 20-03-1998
DE 4438846 A	09-05-1996	WO 9614049 A EP 0789549 A	17-05-1996 20-08-1997
EP 745373 A	04-12-1996	FR 2733910 A DE 69600096 D DE 69600096 T ES 2112665 T JP 2880126 B JP 8325125 A	15-11-1996 11-12-1997 26-03-1998 01-04-1998 05-04-1999 10-12-1996
US 5643581 A	01-07-1997	FR 2708199 A CA 2128949 A DE 69409591 D DE 69409591 T EP 0636361 A ES 2117987 T JP 2577870 B JP 7089822 A	03-02-1995 29-01-1995 20-05-1998 13-08-1998 01-02-1995 01-09-1998 05-02-1997 04-04-1995

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/FR 99/02585

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61K7/11 A61K7/06

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 838 212 A (UNILEVER) 29 April 1998 (1998-04-29) page 6, line 21 -page 7, line 10; claims 1,3-7	1,4-7, 9-11, 16-20, 22-26
X	DE 44 38 846 A (HENKEL) 9 May 1996 (1996-05-09) page 2, line 61 -page 3, line 60; claim 1	1,4-7, 9-11, 16-19, 24-26
X	EP 0 745 373 A (L'OREAL) 4 December 1996 (1996-12-04) claims	1,3-7, 9-11,16, 17,24-26
	-/-	

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "S" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

19 January 2000

Date of mailing of the international search report

28/01/2000

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 sport,
Fax (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Beyss, E

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int'l. Application No
PCT/FR 99/02585

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>US 5 643 581 A (MOUGIN, N. ET AL.) 1 July 1997 (1997-07-01)</p> <p>column 10, line 34-46; claims 1,4,43</p>	<p>1,3-8, 12,21, 22,24-26</p>

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR 99/02585

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 838212 A	29-04-1998	BR 9704763 A CA 2214062 A	15-09-1998 20-03-1998
DE 4438846 A	09-05-1996	WO 9614049 A EP 0789549 A	17-05-1996 20-08-1997
EP 745373 A	04-12-1996	FR 2733910 A DE 69600096 D DE 69600096 T ES 2112665 T JP 2880126 B JP 8325125 A	15-11-1996 11-12-1997 26-03-1998 01-04-1998 05-04-1999 10-12-1996
US 5643581 A	01-07-1997	FR 2708199 A CA 2128949 A DE 69409591 D DE 69409591 T EP 0636361 A ES 2117987 T JP 2577870 B JP 7089822 A	03-02-1995 29-01-1995 20-05-1998 13-08-1998 01-02-1995 01-09-1998 05-02-1997 04-04-1995

THE PAGE BLANK (USPTO)